### ORGANIC ELECTROLUMINESCENT ELEMENT

Patent number:

JP10095972

**Publication date:** 

1998-04-14

Inventor:

NAKATSUKA MASAKATSU; KITAMOTO NORIKO

Applicant:

MITSUI PETROCHEMICAL IND

Classification:

- international:

C09K11/06; H05B33/14

- european:

Application number: JP19970196007 19970722

Priority number(s): JP19970196007 19970722; JP19960204613 19960802

Report a data error here

#### Abstract of JP10095972

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject element having long emission lifetime, capable of developing excellent durability and useful as a panel type light source, sensor, etc., by nipping a layer containing a specific compound between a pair of electrodes. SOLUTION: This electroluminescent element is obtained by nipping a layer containing a compound of the formula [Ar1 to Ar4 are each a (substituted) aryl; X1 to X6 are each H, a halogen, a straight-chain, branched or cyclic alkyl (oxy) or (substituted) aryl; (m) is 0-1], e.g. 2-[N,N-di(3'-methylphenyl)amino]-9,9diphenylfluorene between a pair of electrodes. For example, the element has a layer structure of an anode/a positive hole-injecting and transporting layer containing a compound of the formula/a luminous layer/an electroninjecting and transporting layer/a cathode.

$$\begin{array}{c|c}
X_{1} & X_{2} \\
X_{1} & X_{2} \\
Ar_{1} & X_{2} \\
Ar_{2} & X_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
X_{1} & X_{2} \\
X_{1} & X_{2} \\
Ar_{2} & X_{3}
\end{array}$$

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-95972

(43)公開日 平成10年(1998) 4月14日

(51) Int.Cl.6

酸別記号

FΙ

C09K 11/06

Z

C09K 11/06 H05B 33/14

H 0 5 B 33/14

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 23 頁)

(21)出願番号

特膜平9-196007

(22)出顧日

平成9年(1997)7月22日

(32) 優先日

(31) 優先権主張番号 特願平8-204613

(33)優先權主張国

平8 (1996) 8月2日 日本 (JP)

(71)出廣人 000003126

三井東圧化学株式会社

東京都千代田区麓が関三丁目2番5号

(72)発明者 中塚 正勝

神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井

束圧化学株式会社内

(72)発明者 北本 典子

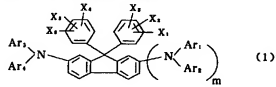
神奈川県横浜市栄区笠間町1190番地 三井

東圧化学株式会社内

## (54) 【発明の名称】 有機電界発光索子

## (57)【要約】

【解決手段】 一対の電極間に、一般式(1)で表され る化合物を少なくとも1種含有する層を少なくとも一層 挟持してなる有機電界発光素子。



(式中、Ar, ~Ar, は置換または未置換のアリール 基を表し、X、~X。は水素原子、ハロゲン原子、直 鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環 状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリー ル基を表す)

【効果】 発光寿命が長く、耐久性に優れた有機電界発 光素子を提供する。

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 一対の電極間に、一般式(1)(化1) で表される化合物を少なくとも1種含有する層を、少な\* \*くとも一層挟持してなる有機電界発光索子。 【化1】

$$\begin{array}{c|c}
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_2 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_4 & X_2 \\
X_4 & X_2 \\
X_5 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_5 & X_4 \\
X_5 & X_5 \\
X_5 & X_$$

(式中、Ar、〜Ar、は置換または未置換のアリール基を表し、X、〜X。は水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリール基を表し、mは0または1を表す)

【請求項2】 一般式(1)で表される化合物を含有する層が、正孔注入輸送層である請求項1記載の有機電界発光素子。

【請求項3】 一対の電極間に、さらに、発光層を有する請求項1または2記載の有機電界発光素子。

【請求項4】 一対の電極間に、さらに、電子注入輸送 層を有する請求項1~3のいずれかに記載の有機電界発 光素子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、有機電界発光素子 に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、無機電界発光素子は、例えば、バ ックライトなどのパネル型光源として使用されてきた が、該発光素子を駆動させるには、交流の高電圧が必要 である。最近になり、発光材料に有機材料を用いた有機 電界発光素子(有機エレクトロルミネッセンス素子:有 機EL索子)が開発された〔Appl. Phys. Lett., 51、 913 (1987)〕。有機電界発光素子は、蛍光性有機化合物 を含む薄膜を、陽極と陰極間に挟持された構造を有し、 **該薄膜に電子および正孔(ホール)を注入して、再結合** させることにより励起子 (エキシトン)を生成させ、こ の励起子が失活する際に放出される光を利用して発光す る素子である。有機電界発光素子は、数V~数十V程度 40 の直流の低電圧で、発光が可能であり、また蛍光性有機 化合物の種類を選択することにより、種々の色(例え ば、赤色、青色、緑色)の発光が可能である。 とのよう な特徴を有する有機電界発光素子は、種々の発光素子、

表示素子等への応用が期待されている。しかしながら、一般に、有機電界発光素子は、発光寿命が短く、耐久性 に乏しいなどの難点がある。

【0003】正孔注入輸送材料として、1、1-ビス(4'-[N,N-ジ(4"-メチルフェニル)アミノ]フェニル)シクロヘキサンを用いることが提案されている〔Appl、Phys、Lett.,<u>51</u>、913 (1987)〕。また、正孔注入輸送材料として、4、4'-ビス〔N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミノ〕ビフェニルを用いることが提案されている〔Jpn、J.Appl、Phys.,<u>27</u>、L269 (1988)〕。しかしながら、これらの発光素子も発光寿命が短く、耐久性に乏しいなどの難点がある。現在では、一層改良された有機電界発光素子が望まれている。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、発光 寿命の改良された有機電界発光素子を提供することであ る。

[0005]

0 【課題を解決するための手段】本発明者等は、有機電界 発光素子に関して鋭意検討した結果、本発明を完成する に至った。すなわち、本発明は、

●一対の電極間に、一般式(1)(化2)で表される化合物を少なくとも1種含有する層を、少なくとも一層挟持してなる有機電界発光素子、

②一般式(1.)で表される化合物を含有する層が、正孔 注入輸送層である①記載の有機電界発光素子、

③一対の電極間に、さらに、発光層を有する前記①または②に記載の有機電界発光素子、

① ④一対の電極間に、さらに、電子注入輸送層を有する前 記①~③のいずれかに記載の有機電界発光索子、に関す るものである。

[0006]

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
X_{1} & X_{2} & X_{3} \\
X_{4} & X_{2} & X_{3} \\
Ar_{3} & X_{4} & X_{2} \\
Ar_{4} & X_{5} & X_{1} \\
Ar_{5} & X_{1} & X_{2} \\
Ar_{7} & X_{1} & X_{2} \\
Ar_{8} & X_{1} & X_{2} \\
Ar_{1} & X_{2} & X_{3} \\
Ar_{2} & X_{3} & X_{4} \\
Ar_{3} & X_{4} & X_{2} & X_{3} \\
Ar_{4} & X_{5} & X_{5} & X_{5} \\
Ar_{5} & X_{5} & X_{5} & X_{5} \\
Ar_{7} & X_{1} & X_{2} & X_{3} \\
Ar_{8} & X_{1} & X_{2} & X_{3} \\
Ar_{1} & X_{2} & X_{3} & X_{4} \\
Ar_{2} & X_{3} & X_{4} & X_{5} \\
Ar_{3} & X_{4} & X_{5} & X_{5} \\
Ar_{4} & X_{5} & X_{5} & X_{5} \\
Ar_{5} & X_{5} & X_{5} & X_{5} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} & X_{7} \\
Ar_{7} & X_{7$$

(式中、Ar, ~Ar, は置換または未置換のアリール 基を表し、X、~X。は水素原子、ハロゲン原子、直 状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリー ル基を表し、mはOまたは1を表す)

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明に関して詳細に説明\*

\* する。本発明の有機電界発光索子は、一対の電極間に、 一般式(1)(化3)で表される化合物を少なくとも1 鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環 10 種含有する層を、少なくとも一層挟持してなるものであ [0008]

$$\begin{array}{c|c}
X_1 & X_2 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_5 & X_1 \\
X_6 & X_1 \\
X_1 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_4 & X_2 \\
X_5 & X_4 \\
X_5 & X_5 \\
X_6 & X_7 \\
X_1 & X_2 \\
X_1 & X_2 \\
X_2 & X_3 \\
X_3 & X_4 \\
X_4 & X_2 \\
X_5 & X_4 \\
X_5 & X_5 \\
X_6 & X_7 \\
X_7 & X_7 \\
X_8 & X_8 \\
X_8 & X_$$

【化3】

(式中、Ar、~Ar、は置換または未置換のアリール 基を表し、X、~X。は水素原子、ハロゲン原子、直 鎖、分岐または環状のアルキル基、直鎖、分岐または環 状のアルコキシ基、あるいは置換または未置換のアリー ル基を表し、mは0または1を表す)

【0009】一般式(1)で表される化合物において、 Ar, ~Ar, は置換または未置換のアリール基を表 す。尚、アリール基とは、例えば、フェニル基、ナフチ ニル基、ピリジル基などの複素環式芳香族基を表す。A r, ~Ar, は、好ましくは、未置換、もしくは、置換 基として、例えば、ハロゲン原子、炭素数1~10のア ルキル基、炭素数1~10のアルコキシ基、あるいは炭 素数6~10のアリール基で単置換または多置換されて いてもよい総炭素数6~20の炭素環式芳香族基または 総炭素数4~20の複素環式芳香族基であり、より好ま しくは、未置換、もしくは、ハロゲン原子、炭素数1~ 6のアルキル基、炭素数1~6のアルコキシ基、あるい は炭素数6~10のアリール基で単置換または多置換さ れていてもよい総炭素数6~20の炭素環式芳香族基で あり、特に好ましくは、未置換、もしくは、ハロゲン原 子、炭素数1~6のアルキル基、炭素数1~6のアルコ キシ基、あるいは炭素数6~10のアリール基で単置換 または多置換されていてもよい総炭素数6~20のフェ ニル基または総炭素数10~20のナフチル基である。 【0010】Ar、~Ar、の具体例としては、例え ば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、2 -アントリル基、9-アントリル基、4-キノリル基、

- フリル基、2 - フリル基、3 - チエニル基、2 - チエ ニル基、2-オキサゾリル基、2-チアゾリル基、2-ベンゾオキサゾリル基、2-ベンゾチアゾリル基、2-ベンゾイミダゾリル基、4-メチルフェニル基、3-メ チルフェニル基、2-メチルフェニル基、4-エチルフ ェニル基、3-エチルフェニル基、2-エチルフェニル 基、4-n-プロピルフェニル基、4-イソプロピルフ ェニル基、2-イソプロピルフェニル基、4-n-ブチ ル基などの炭素環式芳香族基、例えば、フリル基、チエ 30 ルフェニル基、4-イソブチルフェニル基、4-sec -ブチルフェニル基、2-sec-ブチルフェニル基、4tert-ブチルフェニル基、3-tert-ブチルフェニル 基、2-tert-プチルフェニル基、4-n-ペンチルフ ェニル基、4-イソペンチルフェニル基、2-ネオペン チルフェニル基、4-tert-ペンチルフェニル基、4n-ヘキシルフェニル基、4-(2'-エチルブチル) フェニル基、4-n-ヘプチルフェニル基、4-n-オ クチルフェニル基、4-(2'-エチルヘキシル)フェ ニル基、4-tert-オクチルフェニル基、4-n-デシ 40 ルフェニル基、4-シクロペンチルフェニル基、4-シ クロヘキシルフェニル基、4-(4'-メチルシクロヘ キシル) フェニル基、4-(4'-tert-ブチルシクロ ヘキシル)フェニル基、3-シクロヘキシルフェニル 基、2-シクロヘキシルフェニル基、4-エチル-1-ナフチル基、6-n-ブチル-2-ナフチル基、2,4 -ジメチルフェニル基、2,5-ジメチルフェニル基、 3, 4-ジメチルフェニル基、3,5-ジメチルフェニ ル基、2、6-ジメチルフェニル基、2、4-ジエチル フェニル基、2,3,5-トリメチルフェニル基、2, 4-ピリシル基、3-ピリジル基、2-ピリジル基、3 50 3、6-トリメチルフェニル基、3、4、5-トリメチ

ルフェニル基、2、6-ジエチルフェニル基、2、5-ジイソプロピルフェニル基、2,6-ジイソブチルフェ ニル基、2,4-ジーtert-ブチルフェニル基、2,5 -ジーtert-ブチルフェニル基、4、6-ジーtert-ブ チル-2-メチルフェニル基、5-tert-ブチル-2-メチルフェニル基、4-tert-ブチル-2, 6-ジメチ ルフェニル基、

【0011】4-メトキシフェニル基、3-メトキシフ ェニル基、2-メトキシフェニル基、4-エトキシフェ ル基、4-n-プロポキシフェニル基、3-n-プロポ キシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、2-イソプロポキシフェニル基、4-n-ブトキシフェニル 基、4-イソプトキシフェニル基、2-sec-ブトキシ フェニル基、4-n-ペンチルオキシフェニル基、4-イソペンチルオキシフェニル基、2-イソペンチルオキ シフェニル基、4-ネオペンチルオキシフェニル基、2 - ネオペンチルオキシフェニル基、4 - n - ヘキシルオ キシフェニル基、2-(2'-エチルブチル)オキシフ ェニル基、4-n-オクチルオキシフェニル基、4-n 20 3-クロロフェニル基、2-メチル-4-クロロフェニ - デシルオキシフェニル基、4 - シクロヘキシルオキシ フェニル基、2-シクロヘキシルオキシフェニル基、2 -メトキシ-1-ナフチル基、4-メトキシ-1-ナフ チル基、4-n-ブトキシー1-ナフチル基、5-エト キシー1-ナフチル基、6-エトキシー2-ナフチル 基、6-n-ブトキシ-2-ナフチル基、6-n-ヘキ シルオキシー2ーナフチル基、7ーメトキシー2ーナフ チル基、7-n-プトキシ-2-ナフチル基、2-メチ ルー4-メトキシフェニル基、2-メチル-5-メトキ シフェニル基、3-メチル-5-メトキシフェニル基、 3-エチル-5-メトキシフェニル基、2-メトキシー 4-メチルフェニル基、3-メトキシ-4-メチルフェ ニル基、2、4-ジメトキシフェニル基、2、5-ジメ トキシフェニル基、2,6-ジメトキシフェニル基、 3, 4-ジメトキシフェニル基、3, 5-ジメトキシフ ェニル基、3、5-ジエトキシフェニル基、3、5-ジ - n - ブトキシフェニル基、2 - メトキシ-4 - エトキ シフェニル基、2-メトキシ-6-エトキシフェニル 基、3、4、5-トリメトキシフェニル基、4-フェニ ルフェニル基、3-フェニルフェニル基、2-フェニル 40 イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、 フェニル基、4-(4'-メチルフェニル)フェニル 基、4~(3'-メチルフェニル)フェニル基、4~ (4'-メトキシフェニル)フェニル基、4-(4'n-プトキシフェニル)フェニル基、2-(2'-メト キシフェニル)フェニル基、4-(4'-クロロフェニ ル)フェニル基、3-メチル-4-フェニルフェニル 基、3-メトキシ-4-フェニルフェニル基、 【0012】4-フルオロフェニル基、3-フルオロフ

ェニル基、2-フルオロフェニル基、4-クロロフェニ

ル基、3-クロロフェニル基、2-クロロフェニル基、

4-ブロモフェニル基、2-ブロモフェニル基、4-ク ロロ-1-ナフチル基、4-クロロ-2-ナフチル基、 6-プロモ-2-ナフチル基、2、3-ジフルオロフェ ニル基、2、4-ジフルオロフェニル基、2、5-ジフ ルオロフェニル基、2、6-ジフルオロフェニル基、 3. 4-ジフルオロフェニル基、3.5-ジフルオロフ ェニル基、2,3-ジクロロフェニル基、2,4-ジク ロロフェニル基、2、5-ジクロロフェニル基、3、4 ジクロロフェニル基、3,5-ジクロロフェニル基、 ニル基、3-エトキシフェニル基、2-エトキシフェニ 10 2,5-ジブロモフェニル基、2,4,6-トリクロロ フェニル基、2、4-ジクロロ-1-ナフチル基、1、 6-ジクロロ-2-ナフチル基、2-フルオロ-4-メ チルフェニル基、2-フルオロ-5-メチルフェニル 基、3-フルオロ-2-メチルフェニル基、3-フルオ ロー4-メチルフェニル基、2-メチルー4-フルオロ フェニル基、2-メチル-5-フルオロフェニル基、3 -メチル-4-フルオロフェニル基、2-クロロ-4-メチルフェニル基、2-クロロ-5-メチルフェニル 基、2-クロロ-6-メチルフェニル基、2-メチル-ル基、3-メチル-4-クロロフェニル基、2-クロロ -4,6-ジメチルフェニル基、2-メトキシ-4-フ ルオロフェニル基、2-フルオロ-4-メトキシフェニ ル基、2-フルオロー4-エトキシフェニル基、2-フ ルオロー6-メトキシフェニル基、3-フルオロー4-エトキシフェニル基、3-クロロ-4-メトキシフェニ ル基、2-メトキシ-5-クロロフェニル基、3-メト キシー6-クロロフェニル基、5-クロロー2、4-ジ メトキシフェニル基などを挙げることができるが、これ 30 らに限定されるものではない。

> 【0013】一般式(1)で表される化合物において、 X、~X。は水素原子、ハロゲン原子、直鎖、分岐また は環状のアルキル基、直鎖、分岐または環状のアルコキ シ基、あるいは置換または未置換のアリール基を表し、 好ましくは、水素原子、ハロゲン原子(例えば、フッ素 原子、塩素原子、臭素原子)、炭素数1~10の直鎖、 分岐または環状のアルキル基(例えば、メチル基、エチ ル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル 基、イソブチル基、tertーブチル基、n-ペンチル基、 n-ヘキシル基、シクロヘキシル基、n-ヘプチル基、 シクロヘキシルメチル基、n-オクチル基、tert-オク チル基、2-エチルヘキシル基、n-ノニル基、n-デ シル基など)、炭素数1~10の直鎖、分岐または環状 のアルコキシ基(例えば、メトキシ基、エトキシ基、n -プロポキシ基、イソプロポキシ基、n-ブトキシ基、 イソブトキシ基、sec ーブトキシ基、n-ペンチルオキ シ基、ネオペンチルオキシ基、n-ヘキシルオキシ基、 シクロヘキシルオキシ基、n-ヘプチルオキシ基、n-50 オクチルオキシ基、2-エチルヘキシルオキシ基、n-

ノニルオキシ基、n - デシルオキシ基など) 、あるいは 炭素数6~10の置換または未置換のアリール基(例え ば、フェニル基、2-メチルフェニル基、3-メチルフ ェニル基、4-メチルフェニル基、4-エチルフェニル 基、4-n-プロピルフェニル基、4-tert-ブチルフ ェニル基、2-メトキシフェニル基、4-メトキシフェ ニル基、3-エトキシフェニル基、3-フルオロフェニ ル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、 1-ナフチル基、2-ナフチル基など)であり、より好 ましくは、水素原子、フッ素原子、塩素原子、炭素数 1 10 ル)アミノ)-9,9-ジフェニルフルオレン ~6のアルキル基、炭素数1~6のアルコキシ基または 炭素数6~10のアリール基であり、特に好ましくは、 水素原子、炭素数1~4のアルキル基または炭素数1~ 4のアルコキシ基である。一般式(1)で表される化合 物において、mは0または1を表す。

【0014】本発明に係る一般式(1)で表される化合 物の具体例としては、例えば、以下の化合物を挙げると とができるが、本発明はこれらに限定されるものではな

#### ·例示化合物

#### 番号

### (A群)

A-1. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9 -ジフェニルフルオレン

2. 2 - (N - 7x - 1) - N - (4' - x + y + y - 7x - 1)ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

2-[N-フェニル-N-(3'-メチルフェニ ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

4. 2-[N-フェニル-N-(2'-メチルフェニ

ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

5. 2-[N-フェニル-N-(4'-エチルフェニ ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

2- (N-フェニル-N- (4'-tert-プチル

フェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフルオレン

7. 2 - (N - 7x - 2x - N - (1' - 7x - 7x + 2x - 1))ミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

8. 2-(N-フェニル-N-(2'-ナフチル)ア ミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

2 - (N-フェニル-N-(4'-ピリジル)ア ミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

10. 2 - (N - 7x - 1) - (2' - 7x - 1)アミノ) -9、9-ジフェニルフルオレン

【0015】11.. 2-(N-(3'-メチルフェニ ル) -N-(4"-メチルフェニル) アミノ)-9,9 ージフェニルフルオレン

(4"-シクロヘキシルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン

13. 2-(N, N-ジ(4'-メチルフェニル)ア ミノ〕 - 9、9 - ジフェニルフルオレン。

14. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

2-(N, N-ジ(2'-メチルフェニル)ア ミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

2-[N, N-ジ(4'-エチルフェニル)ア ミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン

2-(N, N-ジ(4'-tert-ブチルフェニ 17. ル) アミノ] -9.9-ジフェニルフルオレン

2-[N, N-ジ(4'-n-オクチルフェニ 18.

19. 2-(N-フェニル-N-(2', 4'-ジメ チルフェニル)アミノ]-9.9-ジフェニルフルオレ ン

2-(N-フェニル-N-(2', 6'-ジメ チルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ ン

21. 2-[N-フェニル-N-(3', 4'-ジメ チルフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフルオレ

20 22. 2-(N, N-ジ(2', 4'-ジメチルフェ ニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 2-(N, N-ジ(2', 5'-ジイソプロビ ルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン 24. 2-[N, N-ジ(3', 5'-ジメチルフェ ニル) アミノ] -9、9-ジフェニルフルオレン 25. 2-(N, N-ジ(3', 4', 5'-トリメ チルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ

[0016]26. 2-[N-7x=N-N-(4]-メトキシフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフ ルオレン

27. 2- (N-フェニル-N-(3'-メトキシフ ェニル) アミノ] -9、9-ジフェニルフルオレン 28. 2- (N-フェニル-N-(2'-メトキシフ ェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 29. 2-[N-フェニル-N-(4'-n-ブトキ シフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフルオレン 30. 2 - (N - (3' - x + y + y + y + z + z + w) - N - z + z + w + z +(4"-n-ヘキシルオキシフェニル)アミノ]-9,

40 9-ジフェニルフルオレン

31. 2-[N-(3'-メトキシフェニル)-N-(4"-メトキシフェニル)アミノ)-9, 9-ジフェ ニルフルオレン

32. 2-(N, N-ジ(3'-メトキシフェニル) アミノ〕-9、9-ジフェニルフルオレン

33. 2 - (N, N-y)(4'-x++y)z=xアミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン

34. 2- (N-フェニル-N-(2', 4'-ジメ トキシフェニル) アミノ] -9、9-ジフェニルフルオ 50 レン

2-[N-フェニル-N-(3', 4'-ジメ トキシフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオ レン

9

36. 2-(N-7x=N-N-(3', 4', 5')-トリメトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

37. 2-(N, N-ジ(2'-メトキシ-4'-エ トキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオ レン

38. 2-[N-フェニル-N-(2'-メチル-4'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

39. 2 - (N - 7x - N - (3' - x + y - 1))5'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

40. 2-(N, N-ジ(2'-メチル-4'-メト キシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ

【0017】41. 2-[N, N-ジ(3'-メチル -5'-メトキシフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェ 20 63. 2-(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ニルフルオレン

42. 2-[N-フェニル-N-(4'-フルオロフ ェニル) アミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

43. 2-(N-フェニル-N-(3'-フルオロフ ェニル) アミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

44. 2 - (N - 7x - N - (3' - 70007x)ニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン

45. 2-[N-フェニル-N-(2'-クロロフェ ニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン

46. 2-[N, N-ジ(3'-フルオロフェニル) アミノ〕-9,9-ジフェニルフルオレン

47. 2-[N, N-ジ(2'-フルオロ-4'-メ チルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ

48. 2-[N, N-ジ(2'-フルオロ-4'-エ トキシフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオ レン

49. 2-{N, N-ジ(3'-メチル-4'-フル オロフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレ

2-[N, N-ジ(2'-メトキシ-4'-フ ルオロフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオ

[0018]51. 2-[N-7+2]-N-(4'-フェニルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフ ルオレン

52. 2-[N-フェニル-N-(2'-フェニルフ ェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン 53. 2-(N-7x-1)-N-(4'-[3"-1] ルフルオレン

(6)

54. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス(4'-メチルフェニル) フルオレン

55. 2-(N, N-ジ(1'-ナフチル)アミノ) -9, 9-ビス (4'-メチルフェニル) フルオレン 56. 2-(N, N-ジ(2'-フリル)アミノ)-

9, 9-ピス(4'-メチルフェニル)フルオレン

57. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ビス (3' -メチルフェニル) フルオレン

10 58. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス(2'-メチルフェニル)フルオレン

59. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9.9-ビス(4'-エチルフェニル)フルオレン

60. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-

ビス(3'-tert-ブチルフェニル)フルオレン 61. 2-(N. N-ジフェニルアミノ)-9.9-

ピス(2', 4'-ジメチルフェニル)フルオレン

2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-

ビス(3', 4' - ジェチルフェニル) フルオレン

ピス(3',5'-ジメチルフェニル)フルオレン 64. 2-(N, N-ジ(4'-メチルフェニル)ア

**ミノ**] - 9, 9 - ビス (4" - メチルフェニル) フルオ レン

65. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ〕-9、9-ビス(4"-メチルフェニル)フルオ レン

66. 2-[N, N-ジ(4'-メチルフェニル)ア ミノ〕-9,9-ピス(3",5"-ジメチルフェニ 30 ル)フルオレン

67. 2-[N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ] -9, 9-ビス(2", 4"-ジメチルフェニ ル) フルオレン

68. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ〕-9,9-ピス(3",5"-ジ-tert-ブチル フェニル) フルオレン

[0019]69. 2-[N-7+2-N-(1]]ーナフチル)アミノ] -9,9-ビス(4"ーメチルフ ェニル)フルオレン

70. 2 - (N - 7x - 1) - (3' - 7x - 1)アミノ 3-9, 9-ビス (4"-メチルフェニル) フル オレン

71. 2-(N-フェニル-N-(3'-フリル)ア ミノ〕-9, 9-ビス(4"-メチルフェニル)フルオ レン

2-[N-フェニル-N-(3'-メチルフェ 72. ニル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メチルフェニ ル) フルオレン

**チルフェニル] フェニル) アミノ] - 9, g-ジフェニ 50 ニル) アミノ] - 9, g-ビス (4" -メチルフェニ** 

ル) フルオレン

74. 2-(N. N-ジフェニルアミノ)-9-フェ ニル-9-(4'-メチルフェニル)フルオレン 75. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9-フェ ニルー9-(3'-エチルフェニル)フルオレン 76. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス(4'-メトキシフェニル)フルオレン

11

77. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス (4'-エトキシフェニル) フルオレン

78. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9- 10 レン ピス(4'-n-ペンチルオキシフェニル)フルオレン 79. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ビス(2', 4'-ジメトキシフェニル) フルオレン 80. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9.9-

ピス(3', 4'-ジメトキシフェニル) フルオレン 81. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス(3', 4'-ジーn-プロポキシフェニル)フル オレン

82. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス (3' -メトキシ-4' -ジ-n-ブトキシフェニ 20 99. 2- (N, N-ジ (4' -メチルフェニル) ア ル) フルオレン

ニル) アミノ) -9, 9-ビス(4"-メトキシフェニ ル)フルオレン

84. 2-[N-フェニル-N-(2'-メチルフェ ニル)アミノ〕-9,9-ピス(4"-メトキシフェニ ル) フルオレン

85. 2- (N-フェニル-N-(4'-tert-ブチ ルフェニル) アミノ) -9, 9-ビス(4"-メトキシ フェニル) フルオレン

【0020】86. 2- (N, N-ジ(3'-メチル フェニル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メトキシフ ェニル) フルオレン

87. 2-[N, N-ジ(4'-エチルフェニル)ア ミノ] -9, 9-ピス(4"-メトキシフェニル)フル オレン

88. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ] - 9, 9 - ビス (3", 5" - ジメトキシー4" -エトキシフェニル) フルオレン

ェニル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メチルフェニ ル) フルオレン

90. 2-[N, N-ジ(3'-フルオロフェニル) アミノ) -9, 9-ビス(4"-メチルフェニル)フル オレン

91. 2-(N, N-ジ(3'-クロロフェニル)ア ミノ] -9-フェニル-9-(4"-メトキシフェニ ル)フルオレン

92. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9-(4'-メチルフェニル)-9-(4"-メトキシフェ 50 -プロポキシフェニル)フルオレン

ニル) フルオレン

レン

93. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9-(4'-メトキシフェニル-9-(4"-エトキシフェ ニル) フルオレン

94. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(3'-メチル-4'-メトキシフェニル)フルオ レン

95. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ビス(2'-メチル-4'-エトキシフェニル)フルオ

96. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ビス (3' -tert-ブチル-4' -メトキシフェニル) フルオレン

97. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9-ピス(3',5'-ジメチル-4'-メトキシフェニ ル) フルオレン

ニル) アミノ) -9, 9-ビス(3"-メチル-4"-メトキシフェニル) フルオレン

ミノ] -9, 9-ビス(3", 5"-ジメチル-4"-エトキシフェニル) フルオレン

100. 2 - (N, N-5)(3'-3)アミノ] -9-(3"-メチル-4"-エトキシフェニ ル) -9-(4"'-メトキシフェニル) フルオレン 【0021】101. 2-(N, N-ジフェニルアミ ノ) -9, 9-ビス(4'-フルオロフェニル)フルオ

102. 2-(N, N-i)30 -ビス(4'-クロロフェニル)フルオレン

103. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9 -ビス(3', 5'-ジフルオロフェニル)フルオレン 104. 2-(N, N-ジ(4'-エチルフェニル) アミノ〕-9、9-ビス(3"-クロロフェニル)フル オレン

105. 2-(N, N-ジ(3'~メトキシフェニ ル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-クロロフェニル) フルオレン

106. 2-[N, N-ジ(4'-メチルフェニル) 89. 2-[N-7]ル) フルオレン

> 107. 2 - (N, N-i)(4'-i)アミノ] -9, 9-ビス(2"-フルオロ-4"-エト キシフェニル) フルオレン

> 108. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル) アミノ] - 9, 9-ビス(3"-クロロ-4"-エトキ シフェニル) フルオレン

> 109. 2-[N, N-ジ(3'-フルオロフェニ ル) アミノ] -9, 9-ビス(2"-クロロ-4"-n

(8)

110. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9,9 -ビス(3', 5'-ジフルオロ-4'-メトキシフェ ニル) フルオレン

111. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9 -ピス(3',5'-ジクロロ-4'-エトキシフェニ ル) フルオレン

112. 2-[N-フェニル-N-(3'-エチル-5'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ビス (3"-フルオロー4"-メチルフェニル) フルオレン 113. 2- (N-フェニル-N-(2'-メチル- 10 ニル)アミノ)-9,9-ジフェニルフルオレン 4'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ビス (3"-クロロ-4"-メトキシフェニル) フルオレン 114. 2-(N, N-ジ(3'-メトキシフェニ ル) アミノ] -9-(3"-メチルフェニル)-9-(3"'-メチル-4"'-クロロフェニル) フルオレン

115. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9-フ ェニル-9-(4'-フルオロフェニル)フルオレン 116. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)

アミノ) -9-(4"-エトキシフェニル)-9-(3"'-クロロフェニル) フルオレン

117. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9 -ビス(3'-フェニル-4'-メトキシフェニル)フ ルオレン

【0022】(B群)

B-1. 2, 7-ビス (N, N-ジフェニルアミノ) -9.9-ジフェニルフルオレン

2. 2, 7-ビス (N-フェニル-N-(4'-メチ ルフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 3. 2, 7-ビス (N-フェニル-N-(3'-メチ ルフェニル) アミノ〕-9, 9-ジフェニルフルオレン 30 4. 2, 7-ピス [N-フェニル-N-(2'-メチ ルフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 5. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(4'-エチ ルフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 6. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(4'-tert -ブチルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフル オレン

7. 2. 7-ビス (N-フェニル-N-(1'-ナフ チル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン

8. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(2'-ナフ 40 チル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフルオレン

9. 2, 7-ピス(N-フェニル-N-(2'-ピリ ジル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン

10. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(2'-フ リル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン

11. 2, 7-ビス (N-(3'-メチルフェニル) -N-(4"-x+y)r=1)-9,9-9フェニルフルオレン

12. 2, 7-ビス (N-(2'-メチルフェニル)

9, 9-ジフェニルフルオレン 【0023】13. 2, 7-ビス (N, N-ジ(4) -メチルフェニル)アミノ]-9.9-ジフェニルフル オレン

14. 2, 7-ビス (N, N-ジ(3'-メチルフェ ニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン 15. 2, 7-ビス(N, N-ジ(2'-メチルフェ ニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 16. 2.7-ビス(N, N-ジ(4'-エチルフェ

17. 2, 7-ビス (N, N-ジ(4'-tert-ブチ ルフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 18. 2, 7-ビス (N, N-ジ(4'-n-オクチ ルフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフルオレン 19. 2,  $7 - \forall \lambda (N - \lambda - \lambda - \lambda) - (2')$ 4'-ジメチルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

20. 2, 7-ビス (N-フェニル-N-(2'. 6'-ジメチルフェニル) アミノJ - 9, 9-ジフェニ 20 ルフルオレン

21. 2. 7-ビス [N-フェニル-N-(3'. 4'-ジメチルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

22. 2, 7-ピス (N, N-ジ(2', 4'-ジメ チルフェニル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレ

2, 7-ビス(N, N-ジ(2', 5'-ジイ 23. ソプロピルフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフ ルオレン

24. 2, 7-ビス (N, N-ジ(3', 5' -ジメ チルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ

2, 7 - ビス (N. N - ジ(3', 4', 5' 25. -トリメチルフェニル)アミノ)-9,9-ジフェニル フルオレン

【0024】26. 2~(N, N-ジフェニルアミ ノ) -7- (N', N'-ジ(3'-メチルフェニル) アミノ] -9、9-ジフェニルフルオレン

27. 2-[N, N-ジ(3'-メチルフェニルアミ ノ)] - 7 - (N', N'-ジ(4"-メチルフェニ ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

28. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-7-

(N' - 7x - N' - (3' - x + N) + 7x - N' - (3' - x + N) + 7x - N' - (3' - x + N) + (3' - x + N)ミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン

29. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-7-

[N' - 7x - N' - (3', 5' - 5)]ニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン

30. 2-[N-フェニル-N-(4'-メチルフェ 

-N-(4"-シクロヘキシルフェニル) アミノ) - 50 -メチルフェニル) アミノ] - 9, 9-ジフェニルフル

(9)

オレン

31. 2, 7-ビス (N-フェニル-N-(4'-メ トキシフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオ

32. 2. 7-ピス (N-フェニル-N-(3'-メ トキシフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオ

33. 2. 7-ビス (N-フェニル-N-(2'-メ トキシフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオ レン

34. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(4'-n -ブトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフ ルオレン

35. 2, 7-ピス (N-(3'-メチルフェニル)  $-N-(4"-n-\alpha+\nu)$ -9,9-ジフェニルフルオレン

36. 2. 7-ビス (N-(3'-メトキシフェニ  $(4)^{-1} - (4)^{-1}$ 9-ジフェニルフルオレン

37. 2,  $7 - \forall \lambda \in N$ ,  $N - \psi \in A' - \lambda \in A' = \lambda \in A'$ ェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 38. 2, 7-ビス (N, N-ジ(3'-メトキシフ ェニル) アミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

39. 2.  $7 - \forall \lambda (N - \lambda - \lambda - \lambda) - (2')$ . 4'-ジメトキシフェニル)アミノ]-9.9-ジフェ ニルフルオレン

40. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(3', 4'-ジメトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェ ニルフルオレン

- (3', 4', 5'-トリメトキシフェニル) アミ ノ】-9、9-ジフェニルフルオレン

42. 2, 7-ビス (N, N-ジ(2'-メトキシー 4'-エトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

43. 2, 7-ビス (N-フェニルーN-(2'-メ チルー4'ーメトキシフェニル)アミノ]ー9,9ージ フェニルフルオレン

44. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(3'-エ チルー5'ーメトキシフェニル)アミノ]ー9,9ージ 40 -9,9ージフェニルフルオレン フェニルフルオレン

45. 2, 7-ビス (N, N-ジ(2'-メチルー 4'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

46. 2, 7-ピス [N, N-(3'-メチル-5' -メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフ ルオレン

47. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-7-〔N', N'-ジ(4'-シクロヘキシルオキシフェニ ル) アミノ) - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

48. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ] - 7 - [N', N'-ジ(4"-メトキシフェニ ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-7-キシフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ

ニル) アミノ) -7- (N'-フェニル-N'- (3" 10 -エトキシフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフ ルオレン

[0026]51. 2. 7-UX[N-Jy=N](4'-フルオロフェニル)アミノ)-9,9-ジフ ェニルフルオレン

52. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(3'-フ ルオロフェニル) アミノ] -9.9-ジフェニルフルオ レン

2, 7-ビス (N-フェニル-N-(3'-ク 53. ロロフェニル) アミノ) -9, 9-ジフェニルフルオレ

54. 2, 7-ビス (N-フェニル-N-(2'-ク ロロフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレ ン

55. 2.7-ビス(N.N-ジ(3'-フルオロフ ェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン 56. 2, 7-ビス (N, N-ジ(2'-フルオロー 4'-メチルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニル フルオレン

57. 2, 7-ビス (N, N-ジ(2'-フルオロー [0025]41. 2, 7- [N- ] [N-] ] [N-] ] [N-] [N-]ルフルオレン

> 58. 2, 7-ビス[N, N-ジ(3'-メチルー 4'-フルオロフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニ ルフルオレン

> 59. 2, 7-ビス (N, N-ジ(2'-メトキシー 4'-フルオロフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニ ルフルオレン

60. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-7-

(N', N' −ジ(4' −フルオロフェニル) アミノ)

61. 2-(N. N-ジフェニルアミノ)-7-

(N', N'-ジ(3'-クロロフェニル)アミノ)-9.9-ジフェニルフルオレン

62. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア ミノ) -7- (N', N'-ジ(3"-クロロフェニ

ル) アミノ] - 9、9 - ジフェニルフルオレン

63.  $2 - \{N, N - \emptyset (4' - \lambda) + + \lambda \}$ アミノ) - 7 - [N', N'-ジ(3"-フルオロフェ ニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン

50 64. 2-{N-フェニル-N-(4'-メチルフェ

ニル) アミノ) -7- (N-フェニル-N' -ジ(3" - クロロフェニル) アミノ) - 9, 9 - ジフェニルフル オレン

[0027]65. 2,  $7-\forall x (N-\forall x)$ - (4'-フェニルフェニル)アミノ)-9,9-ジフ ェニルフルオレン

66. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(2'-フ ェニルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオ レン

3"-メチルフェニル]フェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフルオレン

68. 2-(N, N-ジフェニルアミノ)-7-[N'-フェニル-N'-(4'-[3"-メチルフェ ニル] フェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオ レン

2-[N, N-ジ(4'-メチルフェニル)ア 69. ミノ) -7-{N'-フェニル-N'-(4"-フェニ ルフェニル) アミノ] -9, 9-ジフェニルフルオレン 70. 2-(N, N-ジ(3'-メチルフェニル)ア 20 ル)フルオレン - (4' - [3" - メチルフェニル] フェニル) アミ ノ) -9, 9-ジフェニルフルオレン

71. 2-[N, N-ジ(4'-メチルフェニル)ア [3] = 7 - [N' - 7] = [N' - 7]ル) アミノ] - 9, 9 - ジフェニルフルオレン

72. 2, 7-ビス (N, N-ジフェニルアミノ) -9. 9-ビス(4'-メチルフェニル)フルオレン

73. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3'-メチルフェニル)フルオレン

74. 2, 7-ピス (N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(2'-メチルフェニル)フルオレン

75. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-

9, 9-ビス(4'-エチルフェニル) フルオレン

【0028】76. 2, 7-ピス(N, N-ジフェニ ルアミノ) - 9, 9 - ビス (3' - tert - ブチルフェニ ル) フルオレン

77. 2, 7-ビス (N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(2', 4'-ジメチルフェニル) フルオ レン

2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-78. 9, 9-ビス(3', 4'-ジエチルフェニル) フルオ レン

79. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(3', 5'-ジメチルフェニル) フルオ

80. 2, 7-ビス [N, N-ジ(4'-メチルフェ ニル) アミノ) -9, 9-ビス(4"-メチルフェニ ル)フルオレン

81. 2, 7-ビス[N, N-ジ(3'-メチルフェ 50 98. 2, 7-ビス[N-フェニル-N-(2'-メ

ニル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メチルフェニ ル) フルオレン

82. 2, 7-ビス (N, N-ジ(4'-メチルフェ ニル) アミノ) −9, 9−ビス(3", 5" −ジメチル フェニル) フルオレン

83. 2, 7-ビス (N, N-ジ(3'-メチルフェ **ニル) アミノ〕−9, 9−ピス(2", 4" −ジメチル** フェニル) フルオレン

84. 2, 7-ビス (N, N-ジ(3'-メチルフェ 67. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(4'-[ 10 ニル) アミノ] -9, 9-ビス(3", 5" -ジーtert - ブチルフェニル) フルオレン

> 85. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(3'-メ チルフェニル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メチル フェニル) フルオレン

> 86. 2, 7-ビス [N-フェニル-N-(3'-エ チルフェニル) アミノ] -9、9-ピス(4"-メチル フェニル) フルオレン

87. 2, 7-ピス [N-フェニル-N-(1'-ナ フチル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メチルフェニ

88. 2, 7-ピス(N, N-ジフェニルアミノ)-**9-フェニル-9-(4'-メチルフェニル)フルオレ** 

89. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9-フェニル-9-(3'-エチルフェニル)フルオレ

90. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9. 9-ピス(4'-メトキシフェニル)フルオレン 【0029】91. 2, 7-ピス(N, N-ジフェニ 30 ルアミノ) - 9, 9 - ピス (4' -エトキシフェニル) フルオレン

92. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(4'-n-ペンチルオキシフェニル)フ ルオレン

93. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(2', 4'-ジメトキシフェニル)フル オレン

94. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(3', 4'-ジメトキシフェニル)フル 40 オレン

95. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(3', 4'-ジ-n-プロポキシフェニ ル)フルオレン

96. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ)-9, 9-ビス(3'-メトキシ-4'-ジ-n-ブトキ シフェニル) フルオレン

97. 2, 7-ビス (N-フェニル-N-(3'-メ チルフェニル)アミノ]-9,9-ビス(4"-メトキ シフェニル) フルオレン

レン

ルオレン

チルフェニル) アミノ] -9, 9-ビス (4"-メトキ シフェニル) フルオレン

99. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(4'-te rt-ブチルフェニル) アミノ] -9, 9-ビス (4"-メトキシフェニル) フルオレン

100. 2, 7-ピス(N, N-ジ(3'-メチルフ ェニル) アミノ] -9, 9-ビス(4"-メトキシフェ ニル) フルオレン

101. 2, 7-ビス (N, N-ジ(4'-エチルフ ニル)フルオレン

102. 2, 7-ビス(N, N-ジ(3'-メチルフ ェニル) アミノ] -9, 9-ビス(3", 5"-ジメト キシー4"-エトキシフェニル)フルオレン

103. 2, 7-ビス(N-フェニル-N-(3'-メトキシフェニル)アミノ]-9.9-ピス(4"-メ チルフェニル) フルオレン

104. 2, 7-ビス(N, N-ジ(3'-フルオロ フェニル) アミノ) -9, 9-ビス(4"-メチルフェ ニル) フルオレン

105. 2, 7-ビス(N, N-ジ(3'-クロロフ ェニル) アミノ] -9-フェニル-9-(4"-メトキ シフェニル) フルオレン

【0030】106. 2, 7-ビス(N, N-ジフェ ニルアミノ) - 9 - (4' - メチルフェニル) - 9 -(4"-メトキシフェニル)フルオレン

107. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9-(4'-メトキシフェニル-9-(4"-エトキ シフェニル) フルオレン

108. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3'-メチル-4'-メトキシフェニ ル) フルオレン

109. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(2'-メチル-4'-エトキシフェニ ル) フルオレン

110. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3'-tert-ブチル-4'-メトキシ フェニル) フルオレン

111. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) シフェニル) フルオレン

112. 2, 7-ビス(N-フェニル-N-(2'-メチルフェニル) アミノ] -9, 9-ビス (3"-メチ ルー4"-メトキシフェニル)フルオレン

113. 2, 7-ピス[N, N-ジ(4'-メチルフ ェニル) アミノ] -9, 9-ビス(3", 5" -ジメチ ルー4"-エトキシフェニル) フルオレン

114. 2, 7-ビス[N, N-ジ(3'-メチルフ ェニル) アミノ] -9-(3"-メチル-4"-エトキ シフェニル)-9-(4"'-メトキシフェニル)フルオ 50 ェニル)アミノ〕-9-(4"-エトキシフェニル)-

115. 2. 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(4'-フルオロフェニル)フルオレン 116. 2, 7-ビス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス (4'-クロロフェニル) フルオレン

117. 2, 7-ピス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3', 5'-ジフルオロフェニル)フ

118. 2, 7-ビス (N. N-ジ(4'-エチルフ ェニル) アミノ] - 9, 9-ビス (4" - メトキシフェ 10 ェニル) アミノ] - 9, 9-ビス (3" - クロロフェニ ル) フルオレン

> 119. 2. 7-ピス (N. N-ジ(3'-メトキシ フェニル) アミノ] -9, 9-ビス(4" -クロロフェ ニル) フルオレン

> 120. 2, 7-ビス (N, N-ジ(4'-メチルフ ェニル) アミノ) -9-フェニル-9-(4"-クロロ フェニル) フルオレン

【0031】121. 2, 7-ピス(N, N-ジ (4'-メチルフェニル) アミノ] -9, 9-ビス

(2"-フルオロ-4"-エトキシフェニル)フルオレ ン

122. 2, 7-ピス(N, N-ジ(3'-メチルフ ェニル) アミノ] -9, 9-ビス(3"-クロロ-4" -エトキシフェニル) フルオレン

123. 2. 7-ピス[N. N-ジ(3'-フルオロ フェニル) アミノ) -9, 9-ビス(2"-クロロー 4"-n-プロポキシフェニル)フルオレン

124. 2.7-ビス(N.N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3', 5'-ジフルオロ-4'-メト 30 キシフェニル)フルオレン

125. 2, 7-ピス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3', 5'-ジクロロ-4'-エトキ シフェニル) フルオレン

126. 2, 7-ピス (N-フェニル-N-(3'-エチル-5'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9-ピス(3"-フルオロ-4"-メチルフェニル)フルオ レン

127. 2, 7-ビス(N-フェニル-N-(2'-メチル-4'-メトキシフェニル)アミノ]-9,9--9、9-ビス(3'、5'-ジメチル-4'-メトキ 40 ビス(3"-クロロ-4"-メトキシフェニル)フルオ レン

> 128. 2, 7-ピス (N, N-ジ(3'-メトキシ フェニル) アミノ) -9-(3"-メチルフェニル)-9-(3"'-メチル-4"'-クロロフェニル)フルオレ ン

> 129. 2.7-ピス(N.N-ジフェニルアミノ) -9-フェニル-9-(4'-フルオロフェニル)フル オレン

130. 2, 7-ビス (N, N-ジ(3'-メチルフ

9-(3"-クロロフェニル)フルオレン

131. 2, 7-ピス(N, N-ジフェニルアミノ) -9, 9-ビス(3'-フェニル-4'-メトキシフェ ニル) フルオレン

21

【0032】尚、一般式(1)で表される化合物のう ち、m=0で表される化合物、すなわち、A群の化合物 は、例えば、2-アミノー9、9-ジフェニルフルオレ ン誘導体とハロゲン化アリール誘導体を、銅化合物の存 在下で反応(ウルマン反応)させて製造することができ る。また、例えば、2-ハロゲノ-9, 9-ジフェニル 10 フルオレン誘導体とN, N-ジアリールアミン誘導体 を、銅化合物の存在下で反応させて製造することもでき る。また、一般式(1)で表される化合物のうち、m= 1で表される化合物、すなわち、B群の化合物は、例え ば、2、7-ジアミノ-9、9-ジフェニルフルオレン 誘導体とハロゲン化アリール誘導体を、銅化合物の存在 下で反応(ウルマン反応)させて製造することができ る。また、例えば、2、7-ジハロゲノ-9、9-ジフ ェニルフルオレン誘導体とN、N-ジアリールアミン誘 導体を、銅化合物の存在下で反応させて製造することも 20 できる。

【0033】有機電界発光素子は、通常、一対の電極間 に、少なくとも1種の発光成分を含有する発光層を少な くとも一層挟持してなるものである。発光層に使用する 化合物の正孔注入および正孔輸送、電子注入および電子 輸送の各機能レベルを考慮し、所望に応じて、正孔注入 輸送成分を含有する正孔注入輸送層または/および電子 注入輸送成分を含有する電子注入輸送層を設けることも できる。例えば、発光層に使用する化合物の正孔注入機 送機能が良好な場合には、発光層が正孔注入輸送層また は/および電子注入輸送層を兼ねた型の素子の構成とす ることができる。勿論、場合によっては、正孔注入輸送 層および電子注入輸送層の両方の層を設けない型の素子 (一層型の素子)の構成とすることもできる。また、正 孔注入輸送層、電子注入輸送層および発光層のそれぞれ の層は、一層構造であっても多層構造であってもよく、 正孔注入輸送層および電子注入輸送層は、それぞれの層 において、注入機能を有する層と輸送機能を有する層を 別々に設けて構成することもできる。

【0034】本発明の有機電界発光素子において、一般 式(1)で表される化合物は、正孔注入輸送成分または /および発光成分に用いることが好ましく、正孔注入輸 送成分に用いることがより好ましい。本発明の有機電界 発光素子においては、一般式(1)で表される化合物 は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよ いい

【0035】本発明の有機電界発光素子の構成として は、特に限定するものではなく、例えば、(A)陽極/ 正孔注入輸送層/発光層/電子注入輸送層/陰極型索子 50 は、例えば、金、白金、銀、銅、コバルト、ニッケル、

(図1)、(B)陽極/正孔注入輸送層/発光層/陰極 型素子(図2)、(C)陽極/発光層/電子注入輸送層 /陰極型素子(図3)、(D)陽極/発光層/陰極型素 子(図4)などを挙げることができる。さらには、発光 層を電子注入輸送層で挟み込んだ型の素子である(E) 陽極/正孔注入輸送層/電子注入輸送層/発光層/電子 注入輸送層/陰極型素子(図5)とすることもできる。

(D)型の素子構成としては、発光成分を一層形態で一 対の電極間に挟持させた型の素子は勿論であるが、さら には、例えば、(F)正孔注入輸送成分、発光成分およ び電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極 間に挟持させた型の素子(図6)、(G)正孔注入輸送 成分および発光成分を混合させた一層形態で一対の電極 間に挟持させた型の素子(図7)、(H)発光成分およ び電子注入輸送成分を混合させた一層形態で一対の電極 間に挟持させた型の素子(図8)がある。

【0036】本発明の有機電界発光素子は、これらの素 子構成に限るものではなく、それぞれの型の素子におい て、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層を複数層 設けたりすることができる。また、それぞれの型の素子 において、正孔注入輸送層と発光層との間に、正孔注入 輸送成分と発光成分の混合層または/および発光層と電 子注入輸送層との間に、発光成分と電子注入輸送成分の 混合層を設けることもできる。より好ましい有機電界発 光素子の構成は、(A)型素子、(B)型素子、(E) 型素子、(F)型素子または(G)型素子であり、さら に好ましくは、(A)型素子、(B)型素子、(F)型 素子または(G)型素子である。

【0037】本発明の有機電界発光素子としては、例え 能、正孔輸送機能または/および電子注入機能、電子輸 30 ば、(図1)に示す(A)陽極/正孔注入輸送層/発光 層/電子注入輸送層/陰極型素子について説明する。

> (図1)において、1は基板、2は陽極、3は正孔注入 輸送層、4は発光層、5は電子注入輸送層、6は陰極、 7は電源を示す。

【0038】本発明の有機電界発光素子は、基板1に支 持されていることが好ましく、基板としては、特に限定 するものではないが、透明ないし半透明であることが好 ましく、例えば、ガラス板、透明プラスチックシート (例えば、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリスル 40 フォン、ポリメチルメタクリレート、ポリプロピレン、 ポリエチレンなどのシート)、半透明プラスチックシー ト、石英、透明セラミックスあるいはこれらを組み合わ せた複合シートからなるものを挙げることができる。さ らに、基板に、例えば、カラーフィルター膜、色変換 膜、誘電体反射膜を組み合わせて、発光色をコントロー ルすることもできる。

【0039】陽極2としては、比較的仕事関数の大きい 金属、合金または電気電導性化合物を電極物質として使 用することが好ましい。陽極に使用する電極物質として

パラジウム、パナジウム、タングステン、酸化錫、酸化 亜鉛、1TO (インジウム・ティン・オキサイド)、ポリチオフェン、ポリピロールなどを挙げることができる。これらの電極物質は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。陽極は、これらの電極物質を、例えば、蒸着法、スパッタリング法等の方法により、基板の上に形成することができる。また、陽極は一層構造であってもよく、あるいは多層構造であってもよい。陽極のシート電気抵抗は、好ましくは、数百Q/□以下、より好ましくは、5~500/□程度に設定する。陽極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよるが、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、10~500nm程度に設定する。

【0040】正孔注入輸送層3は、陽極からの正孔(ホ ール)の注入を容易にする機能、および注入された正孔 を輸送する機能を有する化合物を含有する層である。正 孔注入輸送層は、一般式 (1)で表される化合物および /または他の正孔注入輸送機能を有する化合物 (例え ば、フタロシアニン誘導体、トリアリールメタン誘導 体、トリアリールアミン誘導体、オキサゾール誘導体、 ヒドラゾン誘導体、スチルベン誘導体、ピラゾリン誘導 体、ポリシラン誘導体、ポリフェニレンビニレンおよび その誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリー N-ビニルカルパゾール誘導体など)を少なくとも1種 用いて形成することができる。尚、正孔注入輸送機能を 有する化合物は、単独で使用してもよく、あるいは複数 併用してもよい。本発明の有機電界発光素子において は、正孔注入輸送層に一般式(1)で表される化合物を 含有していることが好ましい。

【0041】本発明において用いる他の正孔注入輸送機 30 能を有する化合物としては、トリアリールアミン誘導体 (例えば、4, 4'-ビス [N-フェニル-N-(4" -メチルフェニル) アミノ] ピフェニル、4,4'-ビ ス(N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミ ノ) ピフェニル、4, 4'-ピス(N-フェニル-N-(3"-メトキシフェニル)アミノ]ピフェニル、4, 4'-ビス(N-フェニル-N-(1"-ナフチル)ア ミノ) ピフェニル、3、3'ージメチルー4、4'ーピ ス(N-フェニル-N-(3"-メチルフェニル)アミ ノ) ピフェニル、1, 1-ピス (4'-[N, N-ジ (4"-メチルフェニル) アミノ] フェニル] シクロへ キサン、9、10-ビス[N-(4'-メチルフェニ  $\nu$ ) -N-(4"-n-ブチルフェニル) アミノ) フェナントレン、3,8-ビス(N,N-ジフェニルアミ ノ) -6-フェニルフェナントリジン、4-メチルー N, N-ビス(4", 4"'-ビス[N', N'-ジ(4 -メチルフェニル) アミノ] ビフェニルー4'-イル) アニリン、N, N'-ビス [4-(ジフェニルアミノ) フェニル] - N, N' - ジフェニル - 1, 3 - ジアミノベンゼン、N, N' -ビス (4 - (ジフェニルアミノ)

フェニル] - N, N' -ジフェニル-1, 4-ジアミノ ベンゼン、5, 5" - ビス [4 - (ビス[4-メチルフ ェニル] アミノ) フェニル] -2, 2':5', 2"-ターチオフェン、1,3,5-トリス(ジフェニルアミ ノ) ベンゼン、4, 4', 4"-トリス(N-カルパゾ リル) トリフェニルアミン、4,4',4"-トリス (N-(3"-メチルフェニル)-N-フェニルアミ. ノ) トリフェニルアミン、1,3,5-トリス(4-ジ フェニルアミノフェニル)フェニルアミノ]ベンゼンな 10 ど)、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリーN-ビ ニルカルバゾール誘導体がより好ましい。一般式(1) で表される化合物と他の正孔注入輸送機能を有する化合 物を併用する場合、正孔注入輸送層中に占める一般式 (1)で表される化合物の割合は、好ましくは、0.1 重量%以上、より好ましくは、0.1~99.9重量% 程度、さらに好ましくは、1~99重量%程度、特に好 ましくは、5~95重量%程度に調製する。

【0042】発光層4は、正孔および電子の注入機能、 それらの輸送機能、正孔と電子の再結合により励起子を 20 生成させる機能を有する化合物を含有する層である。発 光層は、一般式(1)で表される化合物および/または 他の発光機能を有する化合物(例えば、アクリドン誘導 体、キナクリドン誘導体、多環芳香族化合物〔例えば、 ルブレン、アントラセン、テトラセン、ピレン、ペリレ ン、クリセン、デカシクレン、コロネン、テトラフェニ ルシクロペンタジエン、ペンタフェニルシクロペンタジ エン、9、10-ジフェニルアントラセン、9、10-ビス (フェニルエチニル) アントラセン、1. 4-ビス (9'-エチニルアントラセニル)ベンゼン、4,4' -ビス(9"-エチニルアントラセニル)ビフェニ ル〕、トリアリールアミン誘導体〔例えば、正孔注入輸 送機能を有する化合物として前述した化合物を挙げると とができる〕、有機金属錯体〔例えば、トリス(8-キ ノリノラート) アルミニウム、ピス(10-ベンゾ[h] キノリノラート) ベリリウム、2-(2'-ヒドロキシ フェニル)ベンゾオキサゾールの亜鉛塩、2-(2'-ヒドロキシフェニル)ベンゾチアゾールの亜鉛塩、4-ヒドロキシアクリジンの亜鉛塩〕、スチルベン誘導体 〔例えば、1, 1, 4, 4-テトラフェニル-1, 3-40 ブタジエン、4、4'-ピス(2、2-ジフェニルビニ ル) ピフェニル〕、クマリン誘導体〔例えば、クマリン 1、クマリン6、クマリン7、クマリン30、クマリン 106、クマリン138、クマリン151、クマリン1 52、クマリン153、クマリン307、クマリン31 1、クマリン314、クマリン334、クマリン33 8、クマリン343、クマリン500〕、ピラン誘導体 〔例えば、DCM1、DCM2〕、オキサゾン誘導体 〔例えば、ナイルレッド〕、ベンゾチアゾール誘導体、 ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾイミダゾール誘導 50 体、ピラジン誘導体、ケイ皮酸エステル誘導体、ポリー

N-ビニルカルパゾールおよびその誘導体、ポリチオフ ェンおよびその誘導体、ポリフェニレンおよびその誘導 体、ポリフルオレンおよびその誘導体、ポリフェニレン ビニレンおよびその誘導体、ポリビフェニレンビニレン およびその誘導体、ポリターフェニレンビニレンおよび その誘導体、ポリナフチレンピニレンおよびその誘導 体、ポリチエニレンピニレンおよびその誘導体など)を 少なくとも1種用いて形成することができる。

25

【0043】本発明の有機電界発光素子においては、発 光層に一般式(1)で表される化合物を含有していると 10 とが好ましい。一般式(1)で表される化合物と他の発 光機能を有する化合物を併用する場合、発光層中に占め る一般式(1)で表される化合物の割合は、好ましく は、0.001~99.999重量%程度に調製する。 本発明において用いる他の発光機能を有する化合物とし ては、多環芳香族化合物、発光性有機金属錯体がより好 ましい。例えば、J. Appl. Phys., 65、3610 (1989)、 特開平5-214332号公報に記載のように、発光層 をホスト化合物とゲスト化合物(ドーパント)とより構 成することもできる。一般式(1)で表される化合物 を、ホスト化合物として発光層を形成することができ、 さらにはゲスト化合物として発光層を形成することもで きる。一般式(1)で表される化合物を、ホスト化合物 として発光層を形成する場合、ゲスト化合物としては、 例えば、前記の他の発光機能を有する化合物を挙げると とができ、中でも多環芳香族化合物は好ましい。この場 合、一般式(1)で表される化合物に対して、他の発光 機能を有する化合物を、0.001~40重量%程度、 好ましくは、より好ましくは、0.1~20重量%程度 使用する。

【0044】一般式(1)で表される化合物と併用する 多環芳香族化合物としては、特に限定するものではない が、例えば、ルブレン、アントラセン、テトラセン、ピ レン、ベリレン、クリセン、デカシクレン、コロネン、 テトラフェニルシクロペンタジエン、ペンタフェニルシ クロペンタジエン、9、10-ジフェニルアントラセ ン、9、10-ビス(フェニルエチニル)アントラセ ン、1、4-ビス(9'-エチニルアントラセニル)べ ンゼン、4,4'-ビス(9"-エチニルアントラセニ ル) ピフェニルなどを挙げることができる。勿論、多環 40 芳香族化合物は単独で使用してもよく、あるいは複数併 用してもよい。

【0045】一般式(1)で表される化合物を、ゲスト 化合物として用いて発光層を形成する場合、ホスト化合 物としては、発光性有機金属錯体が好ましい。この場 合、発光性有機金属錯体に対して、一般式(1)で表さ れる化合物を、好ましくは、0.001~40重量%程 度、より好ましくは、0.1~20重量%程度使用す る。一般式(1)で表される化合物と併用する発光性有 機金属錯体としては、特に限定するものではないが、発 50 (2,4,5,6-テトラメチルフェノラート)アルミ

光性有機アルミニウム錯体が好ましく、置換または未置 換の8-キノリノラート配位子を有する発光性有機アル ミニウム錯体がより好ましい。

【0046】好ましい発光性有機金属錯体としては、例 えば、一般式(a)~一般式(c)で表される発光性有 機アルミニウム錯体を挙げることができる。

(Q), -A1

(式中、Qは置換または未置換の8-キノリノラート配 位子を表す)

 $(Q)_{i} - A1 - O - L$ (b) (式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表し、O しはフェノラート配位子であり、しはフェニル部分を 含む炭素数6~24の炭化水素基を表す)

 $(Q)_2 - Al - O - Al - (Q)_2$ (式中、Qは置換8-キノリノラート配位子を表す) 発光性有機金属錯体の具体例としては、例えば、トリス (8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (4-メ チル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (5 - メチル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス (3,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニウ ム、トリス(4,5-ジメチル-8-キノリノラート) アルミニウム、トリス(4,6-ジメチル-8-キノリ

ノラート) アルミニウム、 [0047] EX(2-xFN-8-47)(フェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8 -キノリノラート) (2-メチルフェノラート) アルミ ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(3 -メチルフェノラート) アルミニウム、ピス (2-メチ ル-8-キノリノラート) (4-メチルフェノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラー ト) (2-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (3-フェニルフ ェノラート)アルミニウム、ピス(2-メチルー8-キ ノリノラート) (4-フェニルフェノラート) アルミニ ウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(2. 3-ジメチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラート) (2,6-ジメチルフェ ノラート)アルミニウム、ピス(2-メチル-8-キノ リノラート) (3, 4-ジメチルフェノラート) アルミ ニウム、ビス(2~メチル-8-キノリノラート) (3,5-ジメチルフェノラート)アルミニウム、ビス rt-ブチルフェノラート) アルミニウム、ビス (2-メ チルー8-キノリノラート)(2,6-ジフェニルフェ ノラート)アルミニウム、ビス(2-メチル-8-キノ リノラート) (2, 4, 6-トリフェニルフェノラー ト) アルミニウム、ビス (2-メチル-8-キノリノラ

ート)(2,4,6-トリメチルフェノラート)アルミ

ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)

ニウム、ビス(2-メチル-8-キノリノラート)(1 -ナフトラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-8 -キノリノラート) (2-ナフトラート) アルミニウ ム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート) (2-フェニルフェノラート) アルミニウム、ビス (2, 4-ジメチル-8-キノリノラート) (3-フェ ニルフェノラート) アルミニウム、ビス(2,4-ジメ チル-8-キノリノラート)(4-フェニルフェノラー ト) アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノ リノラート) (3,5-ジメチルフェノラート) アルミ 10 ニウム、ビス(2,4-ジメチル-8-キノリノラー ト) (3, 5-ジ-tert-ブチルフェノラート) アルミ ニウム.

27

【0048】 ピス(2-メチル-8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソ-ビス(2-メチル-8-キ ノリノラート)アルミニウム、ビス(2,4-ジメチル -8-キノリノラート) アルミニウム-μ-オキソービ ス(2,4-ジメチル-8-キノリノラート)アルミニ ウム、ビス(2-メチル-4-エチル-8-キノリノラ 4-エチル-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス (2-メチル-4-メトキシ-8-キノリノラート)ア ルミニウムーμーオキソービス(2-メチルー4-メト キシ-8-キノリノラート) アルミニウム、ピス(2-メチル-5-シアノ-8-キノリノラート) アルミニウ ム-μ-オキソービス(2-メチル-5-シアノ-8-キノリノラート) アルミニウム、ビス(2-メチル-5 - トリフルオロメチル-8-キノリノラート) アルミニ ウム-μ-オキソービス(2-メチル-5-トリフルオ ロメチル-8-キノリノラート)アルミニウムなどを挙 30 送層であり、より好ましくは、正孔注入輸送層である。 げることができる。勿論、発光性有機金属錯体は、単独 で使用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0049】電子注入輸送層5は、陰極からの電子の注 入を容易にする機能、そして注入された電子を輸送する 機能を有する化合物を含有する層である。電子注入輸送 層に使用される電子注入輸送機能を有する化合物として は、例えば、有機金属錯体〔例えば、トリス(8-キノ リノラート) アルミニウム、ビス(10-ベンゾ[h] キ ノリノラート)ベリリウム〕、オキサジアゾール誘導 体、トリアゾール誘導体、トリアジン誘導体、ペリレン 誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、ジフェ ニルキノン誘導体、ニトロ置換フルオレノン誘導体、チ オピランジオキサイド誘導体などを挙げることができ る。尚、電子注入輸送機能を有する化合物は、単独で使 用してもよく、あるいは複数併用してもよい。

【0050】陰極6としては、比較的仕事関数の小さい 金属、合金または電気電導性化合物を電極物質として使 用することが好ましい。陰極に使用する電極物質として は、例えば、リチウム、リチウム-インジウム合金、ナ トリウム、ナトリウムーカリウム合金、カルシウム、マ 50 基板温度で、0.005~50nm/sec 程度の蒸着速

グネシウム、マグネシウムー銀合金、マグネシウムーイ ンジウム合金、インジウム、ルテニウム、チタニウム、 マンガン、イットリウム、アルミニウム、アルミニウム - リチウム合金、アルミニウム - カルシウム合金、アル ミニウム-マグネシウム合金、グラファイト薄膜等を挙 げることができる。これらの電極物質は、単独で使用し てもよく、あるいは複数併用してもよい。陰極は、これ らの電極物質を、例えば、蒸着法、スパッタリング法、 イオン化蒸着法、イオンプレーティング法、クラスター イオンピーム法等の方法により、電子注入輸送層の上に 形成することができる。また、陰極は一層構造であって もよく、あるいは多層構造であってもよい。尚、陰極の シート電気抵抗は、数百Ω/□以下に設定するのが好ま しい。陰極の厚みは、使用する電極物質の材料にもよる が、一般に、5~1000nm程度、より好ましくは、 10~500nm程度に設定する。尚、有機電界発光素 子の発光を効率よく取り出すために、陽極または陰極の 少なくとも一方の電極が、透明ないし半透明であること が好ましく、一般に、発光光の透過率が70%以上とな ート) アルミニウム – μ – オキソービス(2 – メチルー 20 るように陽極の材料、厚みを設定することがより好まし

> 【0051】また、本発明の有機電界発光素子において は、その少なくとも一層中に、一重項酸素クエンチャー が含有されていてもよい。一重項酸素クエンチャーとし ては、特に限定するものではなく、例えば、ルブレン、 ニッケル錯体、ジフェニルイソベンゾフランなどが挙げ られ、特に好ましくは、ルブレンである。一重項酸素ク エンチャーが含有されている層としては、特に限定する ものではないが、好ましくは、発光層または正孔注入輸 尚、例えば、正孔注入輸送層に一重項酸素クエンチャー を含有させる場合、正孔注入輸送層中に均一に含有させ てもよく、正孔注入輸送層と隣接する層(例えば、発光 層、発光機能を有する電子注入輸送層) の近傍に含有さ せてもよい。一重項酸素クエンチャーの含有量として は、含有される層(例えば、正孔注入輸送層)を構成す る全体量の0.01~50重量%、好ましくは、0.0 5~30重量%、より好ましくは、0.1~20重量% である。

> 【0052】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層 の形成方法に関しては、特に限定するものではなく、例 えば、真空蒸着法、イオン化蒸着法、溶液塗布法(例え ば、スピンコート法、キャスト法、ディップコート法、 バーコート法、ロールコート法、ラングミュア・プロゼ ット法など) により薄膜を形成することにより作製する ことができる。真空蒸着法により、各層を形成する場 合、真空蒸着の条件は、特に限定するものではないが、 10<sup>-1</sup> Torr 程度以下の真空下で、50~400℃程度 のボート温度(蒸着源温度)、-50~300℃程度の

29

度で実施することが好ましい。この場合、正孔注入輸送 層、発光層、電子注入輸送層等の各層は、真空下で、連 続して形成する ことにより、諸特性に一層優れた有機電 界発光素子を製造することができる。真空蒸着法によ り、正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層等の各層 を、複数の化合物を用いて形成する場合、化合物を入れ た各ボートを個別に温度制御して、共蒸着することが好 ましい。

【0053】溶液塗布法により、各層を形成する場合、 各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂 10 合には、各成分の総量に対して)、5~99.9重量% 等を、溶媒に溶解、または分散させて塗布液とする。正 孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層の各層に使用し うるバインダー樹脂としては、例えば、ポリーN-ビニ ルカルバゾール、ポリアリレート、ポリスチレン、ポリ エステル、ポリシロキサン、ポリメチルアクリレート、 ポリメチルメタクリレート、ポリエーテル、ポリカーボ ネート、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、 ポリパラキシレン、ポリエチレン、ポリフェニレンオキ サイド、ポリエーテルスルフォン、ポリアニリンおよび その誘導体、ポリチオフェンおよびその誘導体、ポリフ ェニレンビニレンおよびその誘導体、ポリフルオレンお よびその誘導体、ポリチエニレンビニレンおよびその誘 導体等の高分子化合物が挙げられる。バインダー樹脂 は、単独で使用してもよく、あるいは複数併用してもよ

【0054】溶液塗布法により、各層を形成する場合、 各層を形成する成分あるいはその成分とバインダー樹脂 等を、適当な有機溶媒(例えば、ヘキサン、オクタン、 デカン、トルエン、キシレン、エチルベンゼン、1-メ チルナフタレン等の炭化水素系溶媒、例えば、アセト ン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シ クロヘキサノン等のケトン系溶媒、例えば、ジクロロメ タン、クロロホルム、テトラクロロメタン、ジクロロエ タン、トリクロロエタン、テトラクロロエタン、クロロ ベンゼン、ジクロロベンゼン、クロロトルエン等のハロ ゲン化炭化水素系溶媒、例えば、酢酸エチル、酢酸ブチ ル、酢酸アミル等のエステル系溶媒、例えば、メタノー ル、プロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキサ ノール、シクロヘキサノール、メチルセロソルブ、エチ ルセロソルブ、エチレングリコール等のアルコール系溶 40 媒、例えば、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、 ジオキサン、アニソール等のエーテル系溶媒、例えば、 N, N-ジメチルホルムアミド、N, N-ジメチルアセ トアミド、1-メチル-2-ピロリドン、1、3-ジメ チル-2-イミダゾリジノン、ジメチルスルフォキサイ ド等の極性溶媒) および/または水に溶解、または分散 させて塗布液とし、各種の塗布法により、薄膜を形成す ることができる。

【0055】尚、分散する方法としては、特に限定する ものではないが、例えば、ボールミル、サンドミル、ペ 50 明するが、勿論、本発明はこれらに限定されるものでは

イントシェーカー、アトライター、ホモジナイザー等を 用いて微粒子状に分散することができる。塗布液の濃度 に関しては、特に限定するものではなく、実施する塗布 法により、所望の厚みを作製するに適した濃度範囲に設 定することができ、一般には、0.1~50重量%程 度、好ましくは、1~30重量%程度の溶液濃度であ る。尚、バインダー樹脂を使用する場合、その使用量に 関しては、特に限定するものではないが、一般には、各 層を形成する成分に対して(一層型の素子を形成する場 程度、好ましくは、10~99重量%程度、より好まし くは、15~90重量%程度に設定する。

【0056】正孔注入輸送層、発光層、電子注入輸送層 の膜厚に関しては、特に限定するものではないが、一般 に、5 n m~5 μ m程度に設定することが好ましい。 尚、作製した素子に対し、酸素や水分等との接触を防止 する目的で、保護層(封止層)を設けたり、また素子 を、例えば、バラフィン、流動パラフィン、シリコンオ イル、フルオロカーボン油、ゼオライト含有フルオロカ ーボン油などの不活性物質中に封入して保護することが できる。保護層に使用する材料としては、例えば、有機 髙分子材料 (例えば、フッ素化樹脂、エポキシ樹脂、シ リコーン樹脂、エポキシシリコーン樹脂、ポリスチレ ン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、ポ リイミド、ポリアミドイミド、ポリパラキシレン、ポリ エチレン、ポリフェニレンオキサイド)、無機材料(例 えば、ダイヤモンド薄膜、アモルファスシリカ、電気絶 緑性ガラス、金属酸化物、金属窒化物、金属炭素化物、 金属硫化物)、さらには光硬化性樹脂などを挙げること 30 ができ、保護層に使用する材料は、単独で使用してもよ く、あるいは複数併用してもよい。保護層は、一層構造 であってもよく、また多層構造であってもよい。

【0057】また、電極に保護膜として、例えば、金属 酸化膜(例えば、酸化アルミニウム膜)、金属フッ化膜 を設けることもできる。また、例えば、陽極の表面に、 例えば、有機リン化合物、ポリシラン、芳香族アミン誘 導体、フタロシアニン誘導体から成る界面層(中間層) を設けることもできる。さらに、電極、例えば、陽極は その表面を、例えば、酸、アンモニア/過酸化水素、あ るいはプラズマで処理して使用することもできる。

【0058】本発明の有機電界発光素子は、一般に、直 流駆動型の素子として使用されるが、パルス駆動型また は交流駆動型の素子としても使用することができる。 尚、印加電圧は、一般に、2~30 V程度である。本発 明の有機電界発光素子は、例えば、パネル型光源、各種 の発光素子、各種の表示素子、各種の標識、各種のセン サーなどに使用することができる。

[0059]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに詳細に説

ない。

# 実施例1

厚さ200nmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10<sup>-6</sup> Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、2-[N, N'-ジ(3' -メチルフェニル)アミノ]-9,9-ジフェニルフル オレン (例示化合物番号A-14の化合物)を、蒸着速 10 度0.2nm/secで75nmの厚さに蒸着し、正孔注 入輸送層とした。次いで、その上に、トリス(8-キノ リノラート)アルミニウムを、蒸着速度O.2nm/se c で50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた 発光層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸 着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着 (重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を 作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま 実施した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加 し、乾燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密度で連続 駆動させた。初期には、6.5V、輝度420cd/m 'の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は530時 間であった。

31

#### 【0060】実施例2~27

実施例1において、正孔注入輸送層の形成に際して、例 示化合物番号A-14の化合物を使用する代わりに、例 示化合物番号A-1の化合物(実施例2)、例示化合物 番号A-3の化合物(実施例3)、例示化合物番号A-6の化合物(実施例4)、例示化合物番号A-8の化合 施例6)、例示化合物番号A-16の化合物(実施例 7)、例示化合物番号A-17の化合物(実施例8)、 例示化合物番号A-21の化合物(実施例9)、例示化

合物番号A-28の化合物(実施例10)、例示化合物 番号A-33の化合物(実施例11)、例示化合物番号 A-38の化合物(実施例12)、例示化合物番号A-43の化合物(実施例13)、例示化合物番号A-51 の化合物(実施例14)、例示化合物番号A-54の化 合物(実施例15)、例示化合物番号A-60の化合物 (実施例16)、例示化合物番号A-65の化合物(実 施例17)、例示化合物番号A-69の化合物 (実施例 18)、例示化合物番号A-77の化合物(実施例1

- 9)、例示化合物番号A-80の化合物(実施例2
- 0)、例示化合物番号A-86の化合物(実施例2
- 1)、例示化合物番号A-88の化合物(実施例2
- 2)、例示化合物番号A-93の化合物(実施例2
- 3)、例示化合物番号A-94の化合物(実施例2
- 4)、例示化合物番号A-97の化合物(実施例2
- 5)、例示化合物番号A-107の化合物(実施例2 6)、例示化合物番号A-113の化合物(実施例2
- 7)を使用した以外は、実施例1に記載の方法により有 機電界発光素子を作製した。各素子からは緑色の発光が 確認された。さらにその特性を調べ、結果を第1表(表 1、表2) に示した。

【0061】比較例1~2

実施例1において、正孔注入輸送層の形成に際して、例 示化合物番号A-14の化合物を使用する代わりに、 4, 4'-ビス [N-フェニル-N-(3"-メチルフ ェニル)アミノ〕ピフェニル(比較例1)、1、1-ビ ス〔4'-[N, N-ジ(4"-メチルフェニル) アミ ノ] フェニル〕シクロヘキサン(比較例2)を使用した 以外は、実施例1に記載の方法により有機電界発光素子 物(実施例5)、例示化合物番号A-13の化合物(実 30 を作製した。各素子からは緑色の発光が確認された。さ らにその特性を調べ、結果を第1表に示した。

[0062] 【表1】

第1表

有機電界	初期特性		
発光素子	輝度	電圧	半減期
	(cd/m²)	(V)	(h r)
実施例2	410	6. 6	520
実施例3	420	6. 5	540
実施例4	420	6.4	530
実施例 5	410	6. 5	520
実施例 6	410	6. 5	5 3 0
実施例7	420	6. 7	540
実施例8	420	6. 5	540
実施例9	420	6.4	520
実施例10	430	6. 5	530
実施例11	420	6.8	510
実施例12	410	6. 5	520
実施例13	420	6.4	5 2 0
実施例14	410	6.6	510
実施例15	430	6. 5	540
実施例16	440	6.7	530
実施例17	420	6. 5	540
実施例18	430	6. 5	530

[0063]

\*【表2】 第1表 (続き)

有機電界	初期特性		
発光素子	輝度	電圧	半減期
	(cd/m²)	(V)	(h·r)
実施例19	410	6. 4	5 3 0
実施例20	420	6.5	520
実施例21	430	6.6	540
実施例22	440	6. 5	520
<b>実施例23</b>	420	6.6	530
実施例24	420	6.5	520
実施例 2 5	410	6.4	540
<b>実施例26</b>	420	6. 5	530
実施例27	430	6. 7	5 2 0
比較例1	300	5. 2	120
比較例2	360	8. 5	3

## 【0064】実施例28

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10゚゚ Torr に減圧した。 50 とした。次いで、その上に、トリス(8-キノリノラー

まず、ITO透明電極上に、ポリ(チオフェン-2,5 -ジイル) を蒸着速度 0. lnm/sec で、20nmの 厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。次いで、例 示化合物番号A-14の化合物を、蒸着速度0.2nm /sec で55nmの厚さに蒸着し、第二正孔注入輸送層

ト) アルミニウムを、蒸着速度 0.2 n m/sec で 50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた発光層と した。さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0. 2 n m/sec で200 n mの厚さに共蒸着 (重量比 10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製し た。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施し た。作製した有機電界発光索子に直流電圧を印加し、乾 燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密度で連続駆動さ せた。初期には、6.4V、輝度410cd/m²の緑 色の発光が確認された。輝度の半減期は1400時間で 10 2 の黄色の発光が確認された。輝度の半減期は2000 あった。

35

### 【0065】実施例29

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、 I T O透明電極上に、4, 4', 4"-トリス (N-(3"-メチルフェニル)-N-フェニルアミ ノ〕トリフェニルアミンを蒸着速度0.1nm/sec で、50nmの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とし た。次いで、例示化合物番号A-54の化合物とルブレ ンを、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで 20 nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)し、第二正 孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。次いで、その上 に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを蒸着 速度0.2 nm/sec で50 nmの厚さに蒸着し、電子 注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀 を蒸着速度0.2nm/sec で200nmの厚さに共蒸 着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子 を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったま ま実施した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印 加し、乾燥雰囲気下、10mA/cm2の定電流密度で連 続駆動させた。初期には、6.2 V、輝度500 c d/ m'の黄色の発光が確認された。輝度の半減期は150 0時間であった。

### 【0066】実施例30

厚さ200 n mの I T O透明電極 (陽極) を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10- Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、ポリ(チオフェン-2,5 -ジイル) を蒸着速度 0. 1 n m/sec で、20 n m の 厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。蒸着槽を大 気圧下に戻した後、再び蒸着槽を3×10-6Torrに減圧 した。次いで、例示化合物番号A-14の化合物とルブ レンを、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で55nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)し、第二 正孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。減圧状態を保っ 50 5)、例示化合物番号B-75の化合物(実施例4

たまま、次いで、その上に、トリス(8-キノリノラー ト) アルミニウムを蒸着速度 0. 2 n m/sec で 5 0 n mの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。減圧状態を 保ったまま、さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸 着速度0.2nm/sec で200nmの厚さに共蒸着 (重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を 作製した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加 し、乾燥雰囲気下、10mA/m゚の定電流密度で連続 駆動させた。初期には、6.2V、輝度450cd/m 時間であった。

## 【0067】実施例31

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ ろにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10<sup>-6</sup> Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、2, 7-ビス (N, N'-ジ(3'-メチルフェニル)アミノ)-9,9-ジフェ 20 ニルフルオレン (例示化合物番号 B-14の化合物) を、蒸着速度0.2nm/sec で75nmの厚さに蒸着 し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、トリス (8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0. 2nm/sec で50nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送 層を兼ねた発光層とした。さらにその上に、マグネシウ ムと銀を蒸着速度0.2nm/sec で200nmの厚さ に共蒸着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発 光素子を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保 ったまま実施した。作製した有機電界発光素子に直流電 30 圧を印加し、乾燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密 度で連続駆動させた。初期には、6.5V、輝度430 cd/m'の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は 550時間であった。

## 【0068】実施例32~57

実施例31において、正孔注入輸送層の形成に際して、 例示化合物番号B-14の化合物を使用する代わりに、 例示化合物番号B-1の化合物(実施例32)、例示化 合物番号B-3の化合物(実施例33)、例示化合物番 号B-6の化合物(実施例34)、例示化合物番号B-13の化合物(実施例35)、例示化合物番号B-16 の化合物 (実施例36)、例示化合物番号B-17の化 合物(実施例37)、例示化合物番号B-21の化合物 (実施例38)、例示化合物番号B-26の化合物(実 施例39)、例示化合物番号B-32の化合物(実施例 40)、例示化合物番号B-37の化合物(実施例4

- 1)、例示化合物番号B-43の化合物(実施例4
- 2)、例示化合物番号B-52の化合物(実施例4
- 3)、例示化合物番号B-65の化合物(実施例4
- 4)、例示化合物番号B-72の化合物(実施例4

37

38

- 6)、例示化合物番号B-81の化合物(実施例4
- 7)、例示化合物番号B-87の化合物(実施例4
- 8)、例示化合物番号B-91の化合物(実施例4
- 9)、例示化合物番号B-94の化合物(実施例5
- 0)、例示化合物番号B-100の化合物(実施例5
- 1)、例示化合物番号B-102の化合物(実施例5
- 2)、例示化合物番号B-107の化合物(実施例53)、例示化合物番号B-108の化合物(実施例5
- \*5)、例示化合物番号B-121の化合物(実施例56)、例示化合物番号B-127の化合物(実施例5
  - 7)を使用した以外は、実施例31 に記載の方法により 有機電界発光素子を作製した。各素子からは緑色の発光 が確認された。さらにその特性を調べ、結果を第2表 (表3、表4)に示した。

[0069]

【表3】

4)、例示化合物番号B-111の化合物(実施例5 \*

第2表

有機電界	初期特性		
発光素子	輝度	電圧	半減期
	(cd/m²)	(V)	(h r)
実施例32	440	6. 6	580
実施例33	430	6. 5	540
実施例34	450	6.4	550
<b>実施例35</b>	420	6. 5	570
実施例36	440	6. 7	560
実施例37	450	6. 5	540
実施例38	440	6.4	560
実施例39	430	6. 5	550
実施例40	440	6.8	540
実施例41	450	6. 5	530
実施例42	420	6.4	<b>520</b>
実施例43	450	6.6	550
実施例44	430	6. 5	540
実施例45	440	6. 7	560
実施例46	450	6. 5	540
実施例47	440	6.4	530
実施例48	460	6.5	570

[0070]

【表4】

#### 第2表(続き)

有機電界 発光楽子	初期特性		
	輝度	電圧	半減期
	(cd/m <sup>1</sup> )	(V)	(hr)
実施例49	450	6. 5	550
実施例 5 0	430	6.6	540
実施例 5 1	440	6. 5	550
実施例 5 2	440	6.6	560
実施例53	460	6. 5	540
実施例54	430	6.4	550
実施例 5 5	460	6. 5	560
実施例56	440	6. 7	550
実施例57	430	6. 5	540

#### 【0071】実施例58

厚さ200mmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、IT〇透明電極上に、ポリ(チオフェン-2,5 -ジイル) を蒸着速度 0. 1 n m/sec で、20 n mの 厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。次いで、例 示化合物番号B-14の化合物を、蒸着速度0.2nm /sec で55nmの厚さに蒸着し、第二正孔注入輸送層 とした。次いで、その上に、トリス(8-キノリノラー ト) アルミニウムを、蒸着速度 0.2 n m/sec で50 nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層を兼ねた発光層と 30 した。さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度 0. 2 n m/sec で200 n mの厚さに共蒸着 (重量比 10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製し た。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施し た。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加し、乾 燥雰囲気下、10mA/cm2の定電流密度で連続駆動さ せた。初期には、6.4V、輝度400cd/m2の緑 色の発光が確認された。輝度の半減期は1400時間で あった。

## 【0072】実施例59

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、4,4',4"-トリス [N-(3"-メチルフェニル)-N-フェニルアミ ノ〕トリフェニルアミンを蒸着速度0.1nm/sec で、50nmの厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とし た。次いで、例示化合物番号B-14の化合物とルブレ 50 (重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子を

ンを、異なる蒸着源から、蒸着速度0.2nm/secで 20 n m の厚さに共蒸着(重量比10:1)し、第二正 孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。次いで、その上 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ 20 に、トリス(8-キノリノラート)アルミニウムを蒸着 速度0.2nm/sec で50nmの厚さに蒸着し、電子 注入輸送層とした。さらにその上に、マグネシウムと銀 を蒸着速度 0.2 nm/sec で200 nmの厚さに共蒸 着(重量比10:1)して陰極とし、有機電界発光素子 を作製した。尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったま ま実施した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印 加し、乾燥雰囲気下、10mA/orlの定電流密度で連 続駆動させた。初期には、6.4V、輝度550cd/ m'の黄色の発光が確認された。輝度の半減期は170 0時間であった。

# 【0073】実施例60

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ ちにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー に固定した後、蒸着槽を3×10<sup>-6</sup> Torr に滅圧した。 まず、IT〇透明電極上に、ポリ(チオフェン-2,5 -ジイル) を蒸着速度 0. lnm/sec で、20nmの 厚さに蒸着し、第一正孔注入輸送層とした。蒸着槽を大 40 気圧下に戻した後、再び蒸着槽を3×10-°Torrに減圧 した。次いで、例示化合物番号B-14の化合物とルブ レンを、異なる蒸着源から、蒸着速度 0.2 nm/sec で55nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)し、第二 正孔注入輸送層を兼ねた発光層とした。減圧状態を保っ たまま、次いで、その上に、トリス(8-キノリノラー ト) アルミニウムを蒸着速度0.2 n m/sec で50 n mの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とした。減圧状態を 保ったまま、さらにその上に、マグネシウムと銀を、蒸 着速度0.2nm/secで200nmの厚さに共蒸着

作製した。作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加 し、乾燥雰囲気下、10mA/cm²の定電流密度で連続 駆動させた。初期には、6.2V、輝度450cd/m 2 の黄色の発光が確認された。輝度の半減期は1800 時間であった。

41

#### 【0074】実施例61

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した後、蒸着装置の基板ホルダー 10 に固定した後、蒸着槽を3×10-6 Torr に減圧した。 まず、ITO透明電極上に、例示化合物番号A-14の 化合物を、蒸着速度 0.2 nm/sec で 55 nmの厚さ に蒸着し、正孔注入輸送層とした。次いで、その上に、 トリス (8-キノリノラート) アルミニウムと例示化合 物番号A-14の化合物を、異なる蒸着源から、蒸着速 度0.2 n m/sec で40 n mの厚さに共蒸着(重量比 10:1) し、発光層とした。さらに、トリス(8-キ ノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度0.2nm/ sec で30nmの厚さに蒸着し、電子注入輸送層とし た。さらにその上に、マグネシウムと銀を蒸着速度0. 2 n m/sec で200 n mの厚さに共蒸着(重量比1 0:1)して陰極とし、有機電界発光素子を作製した。 尚、蒸着は、蒸着槽の減圧状態を保ったまま実施した。 作製した有機電界発光素子に直流電圧を印加し、乾燥雰 囲気下、10mA/cm2の定電流密度で連続駆動させ た。初期には、6.2V、輝度460cd/m'の緑色 の発光が確認された。輝度の半減期は1800時間であ

#### 【0075】実施例62

厚さ200nmのITO透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上 に、ポリカーボネート(重量平均分子量50000)、 と例示化合物番号B-14の化合物を、重量比100: 50の割合で含有する3重量%ジクロロエタン溶液を用 いて、ディップコート法により、40nmの正孔注入輸 送層とした。次に、この正孔注入輸送層を有するガラス 基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸着槽 を3×10<sup>-1</sup>Torrに減圧した。次いで、その上に、トリ ス(8-キノリノラート)アルミニウムを、蒸着速度 0. 2 n m/sec で 5 0 n m の 厚 さ に 蒸着 し、 電子注入 輸送層を兼ねた発光層とした。さらに、発光層の上に、 マグネシウムと銀を、蒸着速度 0.2 n m/sec で20 0 n mの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰極と し、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電界発 光素子に、乾燥雰囲気下、10Vの直流電圧を印加した

ところ、95mA/cm の電流が流れた。輝度1030 cd/m'の緑色の発光が確認された。輝度の半減期は 150時間であった。

#### 【0076】実施例63

厚さ200nmのIT〇透明電極(陽極)を有するガラ ス基板を、中性洗剤、アセトン、エタノールを用いて超 音波洗浄した。その基板を窒素ガスを用いて乾燥し、さ らにUV/オゾン洗浄した。次に、ITO透明電極上 に、ポリメチルメタクリレート(重量平均分子量250 00)、例示化合物番号B-14の化合物、トリス(8 キノリノラート)アルミニウムを、それぞれ重量比1 00:50:0.5の割合で含有する3重量%ジクロロ エタン溶液を用いて、ディップコート法により、100 nmの発光層を形成した。次に、この発光層を有するガ ラス基板を、蒸着装置の基板ホルダーに固定した後、蒸 着槽を3×10-6 Torr に減圧した。さらに、発光層の 上に、マグネシウムと銀を、蒸着速度0.2nm/sec で200nmの厚さに共蒸着(重量比10:1)して陰 極とし、有機電界発光素子を作製した。作製した有機電 20 界発光素子に、乾燥雰囲気下、15Vの直流電圧を印加 したところ、80mA/cm²の電流が流れた。輝度53 0 c d/m'の緑色の発光が確認された。輝度の半減期 は200時間であった。

### [0077]

【発明の効果】本発明により、発光寿命が長く、耐久性 に優れた有機電界発光素子を提供することが可能になっ

## 【図面の簡単な説明】

【図1】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図2】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図3】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図4】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図5】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図6】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。 【図7】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【図8】有機電界発光素子の一例の概略構造図である。

【符号の説明】 :基板

:陽極

1

:正孔注入輸送層

3 a:正孔注入輸送成分

4 : 発光層

4 a:発光成分

5 :電子注入輸送層

5":電子注入輸送層

5 a:電子注入輸送成分

:陰極

:電源

